



**ORDIN**  
mun. Chișinău

*01.02.11*

Nr. *62*

**Cu privire la trasabilitatea produselor sanguine**

În scopul reglementării înregistrării datelor referitoare la trasabilitatea informației, privind ansamblu de măsuri care permit urmărirea și identificarea fiecărei etape a activității, pornind de la admiterea persoanei la donare pînă la utilizarea terapeutică a sîngelui și a componentelor sanguine, stabilirea legăturii între donator și recipient, cu aplicarea unui sistem național unic de identificare, în conformitate cu Legea nr. 241-XVI din 20 noiembrie 2008 „Privind donarea de sînge și transfuzia sanguină”, obiectivele incluse în Programul național Securitatea transfuzională și auto – asigurarea țării cu preparate sanguine pentru anii 2007-2011, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 637 din 07.06.07, în temeiul prevederilor pct. 8 al Regulamentului privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, structurii și efectivului limită ale aparatului central al acestuia, aprobat prin Hotărîrea Guvernului nr. 777 din 27 noiembrie 2009,

**ORDON:**

1. Se aprobă:

Elementele de identificare și înregistrare obligatorie a trasabilității produselor sanguine în cadrul sistemului ocrotirii sănătății, conform anexei.

2. Conducătorilor instituțiilor medico-sanitare, indiferent de forma juridică de organizare, Direcției Sănătății a Consiliului municipal Chișinău, Secției Sănătate a Primăriei municipiului Bălți, Direcției Sănătății și Protecției Sociale UTA Gagauzia, Centrelor de Transfuzie a Sîngelui:

a lua act de cunoștință și îndeplinire necondiționată prevederile prezentului ordin.

3. Direcția politici în asistență medicală (dna Tatiana Zafic), directorul Centrului Național de Transfuzie a Sîngelui (dna Svetlana Cebotari), specialistul principal al Ministerului Sănătății în hematologie și transfuziologie (dl Ion Corcimaru) vor acorda suport organizator - metodic la organizarea procesului de înregistrare și documentare a trasabilității produselor sanguine.

4. Directorul Consiliului Național de Evaluare și Acreditare în Sănătate va organiza controlul respectării procesului de înregistrare și documentare a trasabilității produselor sanguine în cadrul evaluării și acreditării instituțiilor medico-sanitare.

5. Controlul executării prezentului ordin se atribuie dnei Tatiana Zafic, șef Direcție politici în asistență medicală.

Ministru

*A. Ușatîi*

Andrei USATÎI

## Elemente de identificare și înregistrare obligatorie a trasabilității produselor sanguine în cadrul sistemului ocrotirii sănătății

### I. Identificarea donatorului și donării de sânge/componente sanguine, unității serviciului de sânge și trasabilității produselor sanguine în cadrul acestora.

#### 1. Date de identificare a donatorului de sânge/componente sanguine

**Cod identificare donator** – reprezintă codul ce se generează la prima prezentare la unitatea serviciului de sânge (centre și secții de transfuzie a sîngelui) pentru fiecare persoană și, ulterior, utilizat la fiecare prezentare a persoanei respective pentru donare în orice punct de colectare a sîngelui din țară. Codul donatorului este compus din două litere **MD – Republica Moldova** și urmat de 8 cifre care relatează apartenența acestora conform zonei nord, centru și sud a țării:

- a) Zona Centru - de la **MD00000001** pînă la **MD59999999**
- b) Zona Nord - de la **MD60000001** pînă la **MD79999999**
- c) Zona Sud - de la **MD80000001** pînă la **MD99999999**

#### 2. Date de identificare a unității serviciului de sânge și donării sanguine

**Cod identificare unitate serviciu de sânge și unitatea (donarea) sanguină** - reprezintă codul generat la fiecare donator pentru fiecare donare de sânge/componente sanguine și este compus din **9 cifre**. Codurile pentru donările de sânge/componente sanguine realizate în Republica Moldova încep cu cifra **1 (unu)**. A **2-a cifră** din cod identifică locația donării, respectiv pentru unitățile de colectare a sîngelui amplasate conform zonei **Centru - Sud** - cifrele **0, 1, 2, 3, 7, 8, 9** și **Nord** - cifrele **4, 5, 6**. A **3-a cifră** din cod identifică unitatea serviciului de sânge în care s-a realizat donarea de sânge/componente.

##### 1) A. Zona Centru - Sud

10XXXXXXXX - CNTS Chișinău (CN)

11XXXXXXXX - CNTS Chișinău (CN)

121XXXXXXXX - CNTS Chișinău (CN)

122XXXXXXXX - CNTS Chișinău (CN)

123XXXXXXXX - CNTS Chișinău (CN)

124XXXXXXXX - CNTS Chișinău (CN)

125XXXXXXXX - CNTS Chișinău (CN)

126XXXXXXXX - CNTS Chișinău (CN)

127XXXXXX - CNTS Chişinau (CN)

128XXXXXX - CNTS Chişinau (CN)

129XXXXXX - CNTS Chişinau (CN)

130XXXXXX - CNTS Chişinau (CN)

*B. Secții de Transfuzie a Singelui*

131XXXXXX - IMSP STS Anenii Noi (AN)

132XXXXXX - IMSP STS Căuşeni (CS)

133XXXXXX - IMSP STS Ştefan Vodă (SV)

134XXXXXX - IMSP STS Ungheni (UN)

135XXXXXX - IMSP STS Nisporeni (NS)

136XXXXXX- IMSP STS Călăraşi (CL)

137XXXXXX- IMSP STS Hînceşti (HN)

138XXXXXX- IMSP STS Orhei (OR)

139XXXXXX- IMSP STS Cimişlia (CM)

191XXXXXX- IMSP STS Cantemir (CT)

192XXXXXX- IMSP STS Ciadîr-Lunga (CG)

193XXXXXX- IMSP STS Comrat (CO)

194XXXXXX- IMSP STS Taraclia (TR)

17XXXXXXX- IMSP STS Cahul (CH)

18XXXXXXX- IMSP STS Cahul (CH)

*2) A. Zona Nord:*

14XXXXXX- CRTS Bălţi (BL)

15XXXXXXX- CRTS Bălţi (BL)

*B. Secții de Transfuzie a Sîngelui*

161XXXXXX- IMSP STS Drochia (DR)

162XXXXXX- IMSP STS Edineţ (ED)

163XXXXXX- IMSP STS Soroca (SR)

164XXXXXX- IMSP STS Ocniţa (OC)

Codul de identificare a donării de sînge este reprezentat și prin cod de bare. Codul de bare include informația privind unitatea serviciului de sînge în care a avut loc donarea de sînge/component sanguin și numărul sub care este înregistrată aceasta.

### *3. Date de identificare a produselor sanguine*

Produsele sanguine pentru utilizare terapeutică de Centrele de Transfuzie a Sîngelui din Republica Moldova sunt reprezentate atît prin abrevierea denumirii produsului sanguin (cod produs), cît și prin cod bare, care reprezintă o codificare a abreviatului acestuia.

Date de identificare a componentelor sanguine pentru utilizare terapeutică produse de Centrele de Transfuzie a Sîngelui din Republica Moldova sunt prezentate în anexa nr. 1 la Elementele de identificare și înregistrare obligatorie a trasabilității produselor sanguine în cadrul sistemului ocrotirii sănătății al Republicii Moldova.

Centrele de Transfuzie a Sîngelui includ pe eticheta produsului sanguin informațiile obligatorii, conform anexei nr. 2 la Elementele de identificare și înregistrare obligatorie a trasabilității produselor sanguine în cadrul sistemului ocrotirii sănătății a Republicii Moldova, după cum urmează:

- a) denumirea produsului sanguin;
- b) statutul produsului sanguin;
- c) cod produs reprezentat prin abreviatură;
- d) cod produs reprezentat prin cod de bare;
- e) cod donare reprezentat prin cod numeric;
- f) informația despre apartenența de grup sanguin a produsului;
- g) informația privind timpul de recoltare și expirare produs;
- h) cerințele către condițiile de păstrare a produsului;
- i) datele de contact a Centrului de Transfuzie a Sîngelui.

### *4. Date de identificare a personalului medical și nemedical implicat în realizarea procesului de producere a produselor sanguine.*

Personalul responsabil de realizarea activităților de examinare medicală a donatorului de sînge/componente sanguine, recoltare și procesare sînge, examinare de laborator a sîngelui donat și produsele sanguine pregătite, validarea cît și de eliberarea acestora din cadrul centrelor de transfuzie a sîngelui va fi menționat în Sistemul Informațional Automatizat “Serviciul de Sînge” și documentația medicală primară de evidență a activităților menționate.

## **II. Identificarea trasabilității produselor sanguine în cadrul instituțiilor medico sanitare.**











În cadrul instituțiilor medico - sanitare personalul medical ce aplică tratament hemotransfuzional va prelua și înscrie în documentația medicală ce reglementează procesul de hemotransfuzie informațiile obligatorii și elementele de identificare după cum urmează:













- a) nume, prenume pacient/recipient de produse sanguine;
- b) cod pacient/recipient de produse sanguine și/sau număr fișă medicală a pacientului/recipient de produse sanguine;
- c) cod donare reprezentat prin cod numeric;
- d) cod produs sanguin reprezentat prin abreviatură;
- e) informația despre apartenența de grup sanguin a produsului (numai în cazul componentelor sanguine);

- f) informația despre apartenența de grup sanguin a pacientului/recipient de produse sanguine (numai în cazul transfuziei de componente sanguine);
- g) rezultatul testului de compatibilitate pretransfuzională (numai în cazul transfuziei de componente sanguine);
- h) direcționarea unităților de produse sanguine neutilizate, confirmarea destinației ulterioare a acestora (în cazul netransfuzării acestora);
- i) data (anul/luna/ziua) transfuzării sau destinației ulterioare a produsului neutilizat;
- î) Centrul de Transfuzie a Sîngelui care a produs produsul sanguin.

Personalul medical responsabil de realizarea procesului de hemotransfuzie (indicarea necesității hemotransfuziei, solicitarea, cercetarea sîngelui pacientului/recipient și procedura de hemotransfuzie) va fi menționat în „Sistemul Informațional Automatizat Serviciul de Sînge” și documentația medicală primară de evidență a activităților menționate.

Date de indentificare a componentelor sanguine pentru utilizare terapeutică, produse de Centrele de Transfuzie a Sîngelui

| Nr<br>d/o | Denumirea produsului sanguin            | Elemente de identificare produs sanguin |  |
|-----------|---|---|--|
|           |   | Cod de produs                           | cod de bare  |
| 1         | Concentrat eriotricitar                 | <b>CE</b>                               | <br>*CE*      |
| 2         | Concentrat eriotricitar (unitatea 2)    | <b>CE-2</b>                             | <br>*CE-2*    |
| 3         | Concentrat eriotricitar (unitatea 3)    | <b>CE-3</b>                             | <br>*CE-3*    |
| 4         | Concetrat eritrocitar deplasmatizat     | <b>CED</b>                              | <br>*CED*     |
| 5         | Concetrat eritrocitar deleucocitat      | <b>CEDL</b>                             | <br>*CEDL*    |
| 6         | Concentrat de plachete                  | <b>CPL</b>                              | <br>*CPL*     |
| 7         | Concentrat granulocitar                 | <b>CG</b>                               | <br>*CG*    |
| 8         | Plasmă proaspătă congelată              | <b>PPC</b>                              | <br>*PPC*   |
| 9         | Plasmă proaspătă congelată (unitatea 2) | <b>PPC-2</b>                            | <br>*PPC-2* |
| 10        | Plasmă proaspătă congelată (unitatea 3) | <b>PPC-3</b>                            | <br>*PPC-3* |

|    |   |                |   |
|----|---|----------------|---|
| 11 | Plasmă proaspătă congelată antistafilococică              | <b>PPCAs</b>   | <br>*PPCAS*     |
| 13 | Plasmă proaspătă congelată antistafilococică (unitatea 2) | <b>PPCAs-2</b> | <br>*PPCAS-2*  |
| 14 | Plasmă proaspătă congelată antistafilococică (unitatea 3) | <b>PPCAs-3</b> | <br>*PPCAS-3*  |
| 15 | Plasmă proaspătă congelată, decrioprecipitată             | <b>PDECRC</b>  | <br>*PDECRC*   |
| 16 | Plasmă proaspătă congelată concentrată, decrioprecipitată | <b>PDECRC</b>  | <br>*PDECRC*   |
| 17 | Crioprecipitat  | <b>CPF8</b>    | <br>*CPF8*     |
| 18 | Autoconcentrat eritrocitar                                | <b>ACE</b>     | <br>*ACE*      |
| 19 | Autoconcentrat eritrocitar (unitatea 2)                   | <b>ACE-2</b>   | <br>*ACE-2*    |
| 20 | Autoconcentrat eritrocitar (unitatea 2)                   | <b>ACE-3</b>   | <br>*ACE-3*    |
| 21 | Autoplasmă proaspătă congelată                            | <b>APPC</b>    | <br>*APPC*     |
| 22 | Autoplasmă proaspătă congelată (unitatea 2)               | <b>APPC-2</b>  | <br>*APPC-2*  |
| 23 | Autoplasmă proaspătă congelată (unitatea 3)               | <b>APPC-3</b>  | <br>*APPC-3* |

Anexa 2 la  
 Elemente de identificare și înregistrare  
 obligatorie a trasabilității produselor sanguine  
 în cadrul sistemului ocrotirii sănătății a Republicii Moldova

